(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-28622 (P2000-28622A)

(43)公開日 平成12年1月28日(2000.1.28)

35/02

F I

テーマコード(**参考)**

G 0 1 N 35/04

Н

35/02

G

審査請求 有 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特願平11-192573

(62)分割の表示

特願平8-52870の分割

(22)出願日

平成8年3月11日(1996.3.11)

(71)出顧人 000005108

株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台四丁目6番地

(72)発明者 三村 智嶽

茨城県ひたちなか市大字市毛882番地 株

式会社日立製作所計測器事業部内

(72)発明者 三巻 弘

茨城県ひたちなか市大字市毛882番地 株

式会社日立製作所計測器事業部内

(74)代理人 100075096

弁理士 作田 康夫

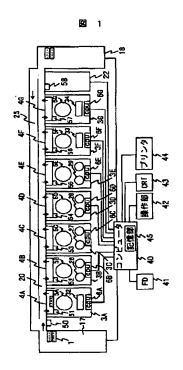
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 多検体分析システム

(57) 【要約】

【課題】試薬供給方式が異なる複数の分析装置に検体ラックを搬送し検体の分析項目を分析処理する。

【解決手段】試薬吐出ノズルが試薬毎に専用化されているディスペンサ方式の分析装置3A及び次々と分析項目に応じた試薬をピペッティングノズルで分注するピペッタ方式の分析装置3B、3Cを主搬送ライン20に沿って配置する。各試薬ボトルの試薬識別情報が分析装置番号と対応づけて制御部に登録され、搬送される検体ラックのラック又は容器の識別情報に基づき検体がいずれの分析装置で処理するかを制御部が判断する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】ラック送出部からの検体ラックをラック回収部へ搬送する主搬送ラインを備え、上記検体ラック上の検体を反応部へ分注する分注部及び上記反応部へ分析項目に対応する試薬を供給する試薬供給部を有する分析装置を上記主搬送ラインに沿って複数配置し、上記複数の分析装置により多検体を分析処理する分析システムにおいて、

上記複数の分析装置は、固定された分析チャンネルを有し複数の試薬吐出ノズルのそれぞれが試薬毎に専用化されているディスペンサ方式の分析装置、及び分析チャンネルが固定されておらず試薬ピペッティングノズルで次々と分析項目に応じた試薬を分注するピペッタ方式の分析装置を含み、

各分析装置の試薬供給部に収納される各試薬ボトルの試 薬識別情報が分析装置番号と対応づけて登録される制御 部を備え、

上記検体ラックが上記主搬送ラインにより搬送されるときに上記検体ラック又は検体容器上の識別情報の読取りに基づいて上記検体ラック上の検体の分析項目がいずれの分析装置で分析処理可能かを上記制御部が判断し、その判断結果により指定された分析装置へ上記検体ラックを上記主搬送ラインを介して搬送せしめることを特徴とする多検体分析システム。

【請求項2】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記ディスペンサ方式の分析装置は検査依頼数の多い分析項目のための試薬ボトルが収納される試薬供給部を備え、上記ピペッタ方式の分析装置は検査依頼数の少ない分析項目のための試薬ボトルが収納される試薬供給部を備えることを特徴とする多検体分析システム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、多検体分析システムに係り、特に搬送ラインを介して検体ラックを複数の分析装置へ搬送し、多数の検体の所望の分析項目を分析処理するに適した多検体分析システムに関する。

[0002]

【従来の技術】血液や尿などの体液検体の分析検査を行うために、検体を収納した検体ラックを搬送ラインを介して複数の分析装置に搬送する多検体分析システムが知られている。

【0003】従来技術としての特開昭63-271164号公報には、ベルトコンベアによって形成された循環搬送ラインに沿って2種類又は3種類の分析装置が設置されており、搬送した検体ラックをバーコードリーダによって識別し必要な分析装置の前で検体ラックを停止させ検体をその分析装置に分注した後、検体ラックを次の分析装置まで搬送して検体を分注し、検体ラックをストックヤードに回収する自動分析システムが記載されている。

【0004】特開平2-25755号公報には、主搬送ライン

に沿ってそれぞれ異なった分析機能を有する複数の反応 部を設け、搬送ラインから各反応部のサンプリング位置 に検体ラックを取り入れるバイパスラインを備え、バイ パスラインから分析部に検体をサンプリングする分析シ ステムが示されている。この分析システムにおいて、検 体が収容された検体容器にはID情報を示すバーコード ラベルが設けられ、複数個の検体容器を収納した検体ラックにもバーコードラベルが設けられており、主搬送ラインにより間欠移送される検体ラック上の検体のID情報を読取り、対応する反応部が指定される。そして対応 反応部が他の検体のサンプリング中の場合には、検体ラックがリターン搬送ラインを通って再び主搬送ラインの 上流側に戻され、対応反応部が空くまで検体ラックが循 環される。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】上述の特開昭63-2711 64号公報には、分析装置によって検体を生化学分析する旨の示唆はあるが、分析項目及び使用する試薬をどのように取り扱うかについての具体的記載がない。また、特開平2-25755号公報に示された分析システムでは、各分析部が異なった機能を有するように構成されているので、それぞれの分析項目はその種類に応じて専用の分析部で分析処理されることになる。このため、検査依頼数の多い分析項目は、検査依頼数の少ない分析項目に比べて先行する検体の分注処理待ちを強いられ、結局、分析結果のデータを得るまでに長時間を要することになる。【0006】本発明の目的は、試薬供給方式が異なる複

【0006】本発明の目的は、試楽供給方式が異なる複数の分析装置に検体ラックを搬送し検体の分析項目を分析処理できる多検体分析システムを提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、ラック送出部 からの検体ラックをラック回収部へ搬送する主搬送ライ ンを備え、検体ラック上の検体を反応部へ分注する検体 分注部と、反応部へ分析項目に対応する試薬を供給する 試薬供給部を有する分析装置を、主搬送ラインに沿って 複数配置し、これら複数の分析装置により多検体を分析 処理する分析システムに適用される。本発明では、複数 の分析装置は、固定された分析チャンネルを有し複数の 試薬吐出ノズルのそれぞれが試薬毎に専用化されている ディスペンサ方式の分析装置、及び用析チャンネルが固 定されておらず試薬ピペッティングノズルで次々と分析 項目に応じた試薬を分注するピペッタ方式の分析装置を 含み、各分析装置の試薬供給部に収納される各試薬ボト ルの試薬識別情報が分析装置番号と対応づけて登録され る制御部を備え、検体ラックが主搬送ラインにより搬送 されるときに検体ラック又は検体容器上の識別情報の読 取りに基づいて検体ラック上の検体の分析項目がいずれ の分析装置で分析処理可能かを制御部が判断し、その判 断結果により指定された分析装置へその検体ラックを主

搬送ラインを介して搬送せしめることを特徴とする。 【0008】

【発明の実施の形態】本発明の実施例を図1~図4を参照して説明する。図1は、検体種として血清、血漿及び尿の検体を分析することが可能な多検体分析システムには、図2にずようなディスペンサ方式で試薬を供給する分析装置とが混在されている。図1の分析装置3A、3F及び3Gは、固定された分析チャンネルを有し複数の試薬吐出ノズルのそれぞれが試薬毎に専用化されているディスペンサ方式の分析装置である。分析装置3B、3C、3D及び3Eは、分析チャンネルが固定されずにブィスペンサ方式の分析装置である。分析装置3B、3C、3D及び3Eは、分析チャンネルが固定されずにブンダムアクセスされ、1本の試薬ピペッティングノズルで次々と分析項目に応じた試薬を分注するピペッタ方式の分析装置である。

【0009】図1において、分析装置3A、3B及び3 Cは、検体種が血清である検体を分析処理するように分 析条件が設定され、分析装置3D及び3Eは血漿検体を 分析処理するように、また、分析装置3F及び3Gは尿 検体を分析処理するように、夫々分析条件が設定され る。分析装置3A~3Gは、主搬送ライン20から取り 込まれた検体ラック1をサンプリング位置に位置づけた 後に主搬送ライン20に戻す機能を有する搬送路である サンプリングライン4A~4Gと、各サンプリングライ ンに対応して設けられており検体ラック1の識別情報又 はその検体ラック上の各検体容器の識別情報を読取るた めの識別情報読取装置51~57と、検体と試薬との分 析項目に応じた反応を反応容器内で進め反応液を光学的 に測定する反応部5A~5Gと、試薬供給部とをそれぞ れ備えている。各分析装置の試薬供給部の内、26,2 7. 28. 29がピペッタ方式のものであり、32. 3 3.34がディスペンサ方式のものである。

【0010】ラック送出部17は、多数の検体ラック1をセットできるエリアを有し、主搬送ライン20の方へ検体ラック1を1個ずつ送り出す送出機構を有する。ラック回収部18は、各分析装置で分析処理された検体ラック1を回収するエリアを有し、検体ラックが整然と配列されるように並べる整列機構取する。一時格納部22は、分析装置によって検体採取された検体ラック1を測定結果が出力されるまで一時に格納し、再検査が必要な場合は再検ラック搬送ライン20により出し、再検査が不要な場合は検体ラックをラック回収部18へ送り出す。

【 O O 1 1】制御装置は、全体制御用コンピュータ 4 O と、各分析装置に対応して設けられた分析装置側コンピュータ 6 A ~ 6 G と、フロッピーディスクメモリ 4 1 を有する。分析装置側コンピュータ 6 A ~ 6 G は各分析装置の光度計からの出力信号の処理を分担し、それらに接

続された全体制御用コンピュータ40は各分析部の動作、ラック搬送系の動作及びシステム内の必要部分の動作制御をすると共に、各種情報処理に必要な演算及び制御を実行する。コンピュータ間の役割分担はこのようなものに限られず、構成上の必要性に応じて種々の態様に変更でき、あるいは全体制御用コンピュータ40のみを用いて分析装置側コンピュータを不要にすることも可能である。全体制御用コンピュータ40には、記憶部45が具備され、データ入力用の操作部42、情報を画面表示するためのCRT43及び測定結果を出力できるプリンタ44が接続されている。

【〇〇12】検体ラック1は、例えば図2の例に示すように、検体を収容した検体容器2が複数本、例えば5本ずつ装填される箱状の容器保持体からなるが、この形状以外に種々のものを使用できる。検体ラック1の外壁にはラック識別情報を示す識別情報媒体が設けられ、検体容器2の外壁には検体識別情報を示す識別情報媒体が設けられる。これらの識別情報媒体としては、バーコードラベルや磁気記録媒体等が用いられる。検体ラック1に設けられたバーコードは、ラック番号及び検体種別の情報を有する。検体容器2に設けられたバーコードは、それぞれの検体に関する情報、例えば、受付番号、受付年月日、患者氏名、患者番号、検体種別、検体依頼分析項目などの情報を有する。

【0013】図1における識別情報読取装置50は、主搬送ライン20によって搬送される前の検体ラック1又は検体容器2の識別情報(バーコード)を読取った結果をコンピュータ40に入力する。また、一時格納部22に設けられた識別情報読取装置58は、検体ラック1が一時格納部22に入るとき及び出るときに検体ラック又は検体容器のバーコードを読取り全体制御用コンピュータ40に伝達する。

【0014】各分析装置3A~3Gの試薬供給部に収納される各種分析項目用の試薬ボトル12、12A、12Bには、その外壁に試薬識別情報がバーコードなどで表示されている。試薬識別情報としては、試薬製造ロット番号、試薬ボトルのサイズ、使用可能な試薬液量、有効期限、ボトル毎に異なっているシーケンス番号、分析項目コードなどを有する。このような試薬識別情報はバーコード読取装置によって読取られ、各分析装置3A~3Gに対応づけられ、試薬供給部における試薬ボトルのセット位置、使用可能な液量と1回の分注量から計算される試薬の分析可能回数、分析項目の種類、その試薬が収納された分析装置番号などが、記憶部45に登録される。

【0015】主搬送ライン20は、検体ラック1を載せる搬送ベルトとベルト駆動用モータを具備し、検体ラックを所望位置まで連続移送するよう制御部により制御される。各サンプリングライン4A~4Gは、ラック引込位置、分注位置及びラック送出位置にラックを停止する

ように搬送ベルトを間欠的に移動することができる。主 搬送ライン20によって搬送される検体ラック1は、分 析装置の列に沿って移動され、制御装置によって指定さ れた分析装置の前で停止され、直ちにラック移載機構

(図示せず)によりサンプリングラインのラック引込位置に移される。分注位置にて検体分注操作の終了した検体ラック1は、サンプリングラインのラック送出位置から主搬送ライン20上へラック移載機構によって引き渡される。ラック移載機構としては、ラック把持アームを有する移動用ロボットや、主搬送ラインとサンプリングラインの一方から他方へ検体ラックを押し出す押出用レバーを有する機構などが使用される。

【0016】ディスペンサ方式の分析装置の構成例を、 図2を参照して説明する。分析装置3Aの反応部5A は、透光性の反応容器46aを有する反応容器列を同心 円状に2列備え、各反応容器列毎に光源14aから反応 容器46Aを透過した光を分光して複数波長を受光する 多波長光度計15aを備える。各反応容器列に作用する ように、反応部5Aの近傍には、検体用ピペッタポンプ 47aに接続されたピペットノズルを有する検体分注器 48aと、試薬用ディスペンサポンプ60に接続された 第1試薬ノズル群保持部64及び第2試薬ノズル群保持 部66と、第1撹拌機構65及び第2撹拌機構67と、 反応容器洗浄機構19aとが配置されている。試薬保冷 庫62内には、複数の分析項目のための第1試薬及び第 2試薬(必要な分析項目用のみ)の試薬ボトル12が配 列されており、所定温度に冷却される。各試薬ボトル1 2内の試薬液は、チューブを介して試薬用ディスペンサ ポンプ60により反応容器列上の対応する試薬吐出ノズ ルに供給される。この場合、図1に示す分析装置3Aの ディスペンサ方式試薬供給部32は、図2の試薬用ディ スペンサポンプ60、多数の試薬ボトル12を備えた試 薬保冷庫62.第1試薬ノズル群保持部64.第2試薬 ノズル群保持部66などを含む。

【〇〇17】ラック送出部17から供給される個々の検 体ラック1は、主搬送ライン20によって搬送され、分 析装置3Aによる分析処理装置が必要な場合には、分析 装置3Aのサンプリングライン4Aに移載される。分注 位置に来た検体ラック1上の検体は検体分注器48aの ピペットノズルによって反応容器46aに所定量ピペッ ティング分注される。この反応容器には、反応容器列上 の所定の位置で分析項目に対応する試薬が吐出され、反 応が進行される。所定時間後、反応容器46a内の反応 液は多波長光度計15aによって光学的特性が測定され る。多波長光度計15aから出力された信号は、分析装 置側コンピュータ6Aによる制御下で対数変換器30a 及びアナログ・ディジタル変換器31aの処理を受け、 全体制御用コンピュータ40に送信される。ディスペン サ方式の分析装置3F及び3Gも分析装置3Aと同様の 構成である。

【0018】次に、ピペッタ方式の分析装置の構成例を、図3を参照して説明する。分析装置3Bの反応部5Bに配列された反応容器46b内では、所定の分析項目に関する検体と試薬の反応が進められる。主搬送ライン20からサンプリングライン4B(図1)に移された検体ラック1は、分注位置に位置づけられ、検体分注器48bのピペットノズルにより指示されている検体が採取され、反応容器46bへ検体の所定量が吐出される。検体分注器48bは検体用ピペッタポンプ47bを有する。反応部5Bは恒温槽10から供給される恒温液によって一定温度(例えば37℃)に保たれる。

【0019】図3の分析装置のピペッタ方式試薬供給部26は、第1試薬用と第2試薬用の二つの試薬ディスク26A及び26Bを具備する。多数の分析項目のために準備された各種の試薬を含む試薬ボトル12A及び12Bには、それらの外壁面に試薬識別情報がバーコードによって表示されており、試薬ボトル12A及び12Bに就変ディスク26A及び26Bに載置された後、各試薬ボトルの試薬識別情報がバーコード読取装置23A及び23Bによって読取られ、その情報が該試薬ボトルの試薬ディスク上のセット位置、対応分析項目、該試薬ボトルがセットされた分析装置番号などと共に記憶部45に登録される。試薬分注器8A及び8Bは、旋回及び上下動可能な各ピペットノズルに接続された試薬用ピペットポンプ11を具備する。

【0020】検体を分注された反応容器46bの列は回 転移動され、分析項目に応じて試薬吸入位置に位置づけ られた試薬ボトル12Aから試薬分注器8Aにより所定 量の試薬液が吸入されその第1試薬が試薬添加位置にあ る反応容器46bに吐出される。撹拌位置にて撹拌機構 13 Aにより内容物が撹拌された後、反応容器列は複数 回移送され、反応容器46bが第2試薬添加位置に達す ると、試薬分注器8Bは分析項目に応じて試薬吸入位置 に位置づけられた試薬ボトル12日から試薬液を吸入し 該反応容器にその試薬を吐出する。次いで反応容器の内 容物は撹拌機構13日によって撹拌される。その後、反 応容器列の回転移送に伴って反応容器46bは光源14 bからの光束を通過し、反応容器46bの反応液を透過 した光が多波長光度計15bによって検出される。分析 項目に対応する波長の信号は、分析装置側コンピュータ 6日によって制御される対数変換器306及びアナログ ・ディジタル変換器31bによって処理され、ディジタ ル信号が全体制御用コンピュータ40へ送信される。測 定済の反応容器46bは、洗浄機構19bによって洗浄 され、再使用される。分析装置3C、3D及び3Eは、 分析装置3日と同様の構成を有する。

【〇〇21】次に、図1の実施例装置の動作を説明する。

【0022】検体ラック1がラック送出部17にセット される前に、各検体に対して依頼元から検査指示依頼さ

れた分析項目が、各検体番号と共に予め操作部42から 全体制御用コンピュータ40に登録される。それぞれの 分析項目の分析条件情報は、フロッピーディスクメモリ 41に記憶されている。その分析条件の内、分析項目コ ードは、5桁の数字からなる。同種の分析項目のために 複数の分析装置で共通に使用されるべき分析条件パラメ 一タは、光度計における測定波長、検体採取量、検量線 校正方法,標準液濃度,標準液の本数,分析値異常のチ エック限界値などである。分析条件パラメータの内、各 試薬ボトルに対応して記憶されているパラメータは、第 1試薬から第4試薬までの必要な試薬数、5桁の数字か らなる試薬ボトルのコード、試薬の分注量、1つの試薬 ボトル当りの分析可能なテスト数などである。分析装置 3A. 3B及び3Cは血清検体を、分析装置3D及び3 Eは血漿検体を、分析装置3F及び3Gは尿検体をそれ ぞれ受け入れ可能に各装置条件が設定されており、全体 制御用コンピュータに分析装置番号と共に受け入れ可能 検体種別が登録されている。

【0023】各分析装置3A~3Gの試薬供給部に試薬 ボトルが収納されるのに伴って各試薬ボトルの試薬識別 情報が分析装置番号と対応づけられて全体制御用コンピ ュータ40に登録される。この場合、同じ検体種を扱う 同じグループの複数の分析装置に同一種の分析項目用の 試薬が収納される。例えば、血清検体の場合には3A. 3日、30の分析装置が同じグループとして扱われる が、その内、分析装置3Aの試薬供給部32には、例え ば検体依頼数の多い肝機能検査項目であるGOT、GPT 及び緊急検査項目であるカルシウム、UA、BUNのた めの試薬ボトルが収納され、分析装置3日の試薬供給部 26には、例えば肝機能検査項目であるGOT、GPT 及び検査依頼数の少ない他の分析項目のための試薬ボト ルが収納され、分析装置3Cの試薬供給部27には、例 えば緊急検査項目であるカルシウム、UA、BUN及び 検査依頼数の少ない他の分析項目のための試薬ボトルが 収納される。従って、肝機能検査項目は2台の分析装置 3 A 及び3 B によって分析処理可能になり、緊急検査項 目は2台の分析装置3A及び3Cによって分析処理可能 になる。何台の分析装置にどのような分析項目用の試薬 を重複させて収納するかは、それぞれの施設の検査室の 実情に応じて操作者により決定される。

【0024】各試薬ボトル12、12A、12Bが各試薬供給部に収納されるのに伴って、試薬ボトルに設けられた試薬識別情報が読取られ、試薬ボトルコードをキイとして、分析条件パラメータとして既に登録されている情報が検索され、その試薬ボトルに対応する分析項目、ボトルの大きさ、分析可能なテスト回数、試薬ボトルのセット位置などがそれぞれ関係づけられて全体制御用コンピュータ40に登録される。同時に、同種の分析項目の分析処理が可能な複数の分析装置における同種の分析項目用の試薬ボトル全数に基づく最大分析可能回数も登

録され、必要に応じてCRT43に表示される。

【0025】各分析装置にとって必要な分析項目用の対応試薬が収納された後、検体の分析処理に先立って各分析装置毎に、その分析装置によって分析処理可能な全分析項目のための検量線校正操作がそれぞれ実行される。各分析装置にセットされた試薬ボトルの違いによって検量線の校正値が相違するので、分析項目毎に個々の分析装置で得た検量線校正結果を全体制御コンピュータ40の記憶部45に記憶せしめる。これらの校正結果は、各分析装置において該当する分析項目が分析処理されたときの濃度演算に使用される。

【0026】ラック送出部17上におかれた検体ラック1の内の1つが主搬送ライン20の方へ押し出されたのに伴って、その検体ラック1の識別情報又は検体容器2の識別情報が識別情報読取装置50によって読取られる。読取られた情報に基づいて該検体ラック1上の検体種別が全体制御用コンピュータ40によって判定され、その検体種のために予め条件設定されている分析装置グループが選定され、その後の判断結果によりその分析装置グループの内の1つが検体搬送先として決定される。ここでは、例えば血清検体が判定され、その検体ラックが搬送されるべき分析装置3A、3B、3Cのグループが選定されるものとする。

【〇〇27】さらに、検体識別情報の読取りに伴って検 体番号及び分析項目の登録状況が照合され、検体ラック 1上の各検体のために測定指示されている分析項目が判 定され、各検体の各分析項目が分析装置3A、3B及び 3 Cの内のいずれかによって分析処理すべきかが、全体 制御用コンピュータ40によって判断される。この場 合、全体制御用コンピュータ40は、各分析装置に対し て既に分析処理が指示されている分析項目数及びそれら の検体の分注終了までにどの程度の時間を要するかを監 視している。特に、複数の分析装置による分析処理が可 能な特定の分析項目に関しては、いずれの分析装置によ って該分析項目を分析処理させるのが効率的であるかが 判断される。例えば、特定分析項目であるGOT及びG PTに関し、その時点で処理待ち検体数が最も少ない分 析装置は3Aと3Bのいずれであるかが判断され、待ち 時間の少ない方が指定分析装置とされる。このような複 数の分析装置同士の多忙度の程度に応じて特定分析項目 を分析処理すべき分析装置を自動的に指定する方法以外 に、操作者が予め操作部42から各分析項目の処理に使 用すべき分析装置の優先順位を入力しておく指定方法も 可能である。

【0028】特定分析項目を分析すべき検体を有し搬送 先(例えば分析装置3B)が決定された検体ラック1 は、指定された分析装置3Bまで主搬送ライン20によって連続搬送され、分析装置3Bのサンプリングライン 4Bへの搬入口前で停止される。次いで、検体ラック1 はサンプリングライン4Bに移され、分注位置にて所定 の検体が検体分注器 4 8 bによって反応部 5 Bに分注された後、主搬送ラインに戻される。検体ラック 1 上の検体に他の分析装置によって分析処理されるべき分析項目が残っている場合には、検体ラック 1 は主搬送ライン 2 Oにより分析装置 3 Cまで搬送され、サンプリングライン 4 Cに移されて検体分注される。

【0029】各分析装置における各分析項目用の試薬ボ トル内の試薬残量は、全体制御用コンピュータ40によ って監視されている。試薬残量の監視方法としては、試 薬ピペットノズルに設けられた液面検出器により当該試 薬の分注の際に試薬ボトル内の試薬液面を検知すること に基づく方法や、当該試薬の分注の都度、予め入力され ている分析可能回数を減算していく方法が採用される。 いずれの方法による場合も、その分析項目用の試薬量が 不足するか否かは、分析可能回数の残数が所定値に達し たか否かを全体制御用コンピュータ40によって判定す ることによって判断される。この場合の所定値は、残数 がゼロ回、1回、2回など少ない回数が設定される。ま た、例えば、指定分析装置3BのGOT試薬が不足であ ると判断された場合、分析装置3日によるGOTの分析 処理が停止され、同時にGOT試薬が充分に残っている 分析装置3AによるGOTの分析処理が可能になるよう に分析装置の切替動作が制御される。よって、その後に GOTを分析処理すべき検体は、次の優先順位である別 の分析装置3Aへ搬送されてGOTの分析処理がなされ る。

【0030】試薬不足判定時の動作フローの例を、図4を参照して説明する。ステップ101では、分析指示された分析項目用の試薬ボトルを収納している指定分析装置においてその試薬ボトルが選択される。ステップ102にて当該分析項目用の試薬液面高さを検出することにより試薬残量を計算し、ステップ103にて当該分析項目の残テスト数を記憶部45にセットする。ステップ104では試薬分注に伴って減少された分析可能回数の残テスト数を計算する。ステップ105では試薬の分注動作の繰り返しに伴って残テスト数がチェックされる。残テスト数がゼロであればステップ104に戻る。

【0031】ステップ106では、同じ分析装置の試薬供給部内に同種の分析項目用の別の試薬ボトルがセットされているか否かが判断され、セットされている場合にはステップ107へ進み使用済の試薬ボトルのコードがリセットされ、さらにステップ101に戻って同種の分析項目用の新たな試薬ボトルを選択する。また、セットされていない場合にはステップ108へ進み、別の分析装置に同種の分析項目用の試薬ボトルが収納されているか否かが判断される。別の分析装置に該当試薬ボトルがある場合には、ステップ109へ進み、別の分析装置によってその後の当該分析項目のための検体を分析処理するように制御装置が別の分析装置を指定する。このと

き、制御装置は元の指定分析装置による当該分析項目の分析処理機能をマスキングする。これにより当該分析項目を分析すべき検体はラック送出部17から別の分析装置に主搬送ライン20を介して搬送され、ステップ110にて以後の分析操作を別の分析装置によって継続する。また、ステップ108において該当試薬ボトルがないと判断された場合はステップ111へ進み、分析システム全体における当該分析項目の分析処理を停止するようにマスキングする。

【0032】図1の実施例における制御装置は各分析項目の分析処理をいずれの分析装置に指示しているかを把握しており、それらのデータは記憶部45に格納されている。全体制御用コンピュータ40は、各分析項目がどの分析装置によって処理されているかという情報をメモリテーブルに記憶しており、操作者からの要求があったときにその情報を一覧表にしてCRT43に画面表示せしめる。

【0033】図1の実施例装置では、各分析装置3A~3Gに対し、それぞれの運転の起動及び停止を操作部42のキイ操作によって指示することができ、このような操作部からの指示情報に基づいて全体制御用コンピュータ40は、運転停止された分析装置を除く残りの分析装置だけにラック送出部17からの検体ラック1を主搬送ライン20を介して搬送せしめる。特に、夜間のように、依頼検体数が少なく緊急を要する検体の検査業務が主となる時間帯の場合には、例えば、血清検体用の分析装置3Cと尿検体用の分析装置3Gだけを運転状態にし、残りの分析装置を停止せしめるように運用できる。依頼検体数が増大する時間帯には、停止していた複数の分析装置が再稼働される。

【0034】また、図1の実施例装置では、いずれかの分析装置に異常事態が発生して当該分析装置による分析処理が不能になった場合に、同じ分析処理を別の分析装置によって肩代わりするように制御装置が別の分析装置への検体ラックの搬送と別の分析装置による分析処理を指示する。例えば、2台の分析装置3Bと3Cに複数の分析項目用の試薬を重複してセットしておくことにより、複数の分析項目に対する分析操作を中断せずに分析処理することができる。

[0035]

【発明の効果】本発明によれば、試薬供給方式が異なる 複数の分析装置のいずれかにより検体ラック上の検体の 分析項目を分析処理することができる多検体分析システ ムが提供される。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施例の多検体自動分析システムの 概略構成を示す図である。

【図2】図1の実施例におけるディスペンサ方式の分析 装置の例を説明するための図である。

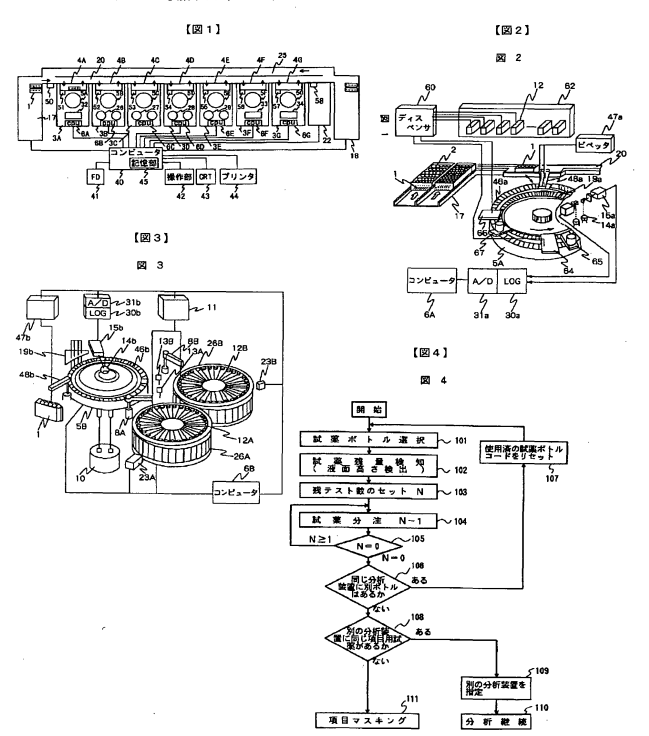
【図3】図1の実施例におけるピペッタ方式の分析装置

の例を説明するための図である。

【図4】試薬不足判定時の動作フローを示す図である。 【符号の説明】

1…検体ラック、2…検体容器、3A~3G…分析装置、4A~4G…サンプリングライン、5A~5G…反応部、12,12A,12B…試薬ボトル、15a, 15

b…多波長光度計、17…ラック送出部、18…ラック 回収部、20…主搬送ライン、26A,26B…試薬ディスク、26~29、32~34…試薬供給部、40… 全体制御用コンピュータ、50~58…識別情報読取装置。



【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第6部門第1区分 【発行日】平成12年12月15日(2000 12 15)

【公開番号】特開平9-243646

【公開日】平成9年9月19日(1997.9.19)

【年通号数】公開特許公報9-2437

【出願番号】特願平8-52870

【国際特許分類第7版】

GO1N 35/04

[FI]

GO1N 35/04 H

【手続補正書】

【提出日】平成11年7月8日(1999.7.8) -

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】ラック送出部からの検体ラックをラック回収部へ搬送する主搬送ラインを備え、反応部、上記検体ラック上の検体を上記反応部へ分注する検体分注部、及び上記反応部へ分析項目に対応する試薬を供給する試薬供給部を有する分析装置を上記主搬送ラインに沿って複数配置し、上記複数の分析装置により多検体を分析処理する分析システムにおいて、

同一種の特定分析項目のために使用される項目対応試薬 を上記複数の分析装置の内の指定分析装置及び別の分析 装置にそれぞれ保有せしめ、

上記指定分析装置により上記特定分析項目の分析処理を し、

上記指定分析装置における上記項目対応試薬の消費に伴ってその項目対応試薬量が不足か否かを制御装置により 判定し...

不足の場合には上記特定分析項目の分析指定をされた検体を有する検体ラックを上記主搬送ラインを介して上記別の分析装置に搬送し該検体の上記特定分析項目を上記別の分析装置により分析処理するように構成したことを特徴とする多検体分析システム。

【請求項2】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記指定分析装置に保有される上記項目対応試薬に関し、試薬分注に伴って減少する分析可能回数の残数が

所定値に達したことを上記制御装置によって判定し、その判定に基づいて上記制御装置は上記指定分析装置における上記特定分析項目の分析処理機能を停止せしめ上記別の分析装置に上記特定分析項目の分析処理を指示することを特徴とする多検体分析システム。

【請求項3】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記指定分析装置及び上記別の分析装置は、検体の分析処理に先立って上記特定分析項目の検量線の校正をそれぞれ実行し、各分析装置毎に対応づけられた検量線校正結果が上記制御装置の記憶部に記憶されることを特徴とする多検体分析システム。

【請求項4】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記指定分析装置は、上記特定分析項目の分析処理が可能な上記複数の分析装置の中から処理待ち検体数が最も少ないという条件で上記制御装置により選択されることを特徴とする多検体分析システム。

【請求項5】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記特定分析項目は、肝機能検査項目又は緊急検査項目であることを特徴とする多検体分析システム。

【請求項6】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記特定分析項目はどの分析装置で分析処理されるかを表示する表示装置を備えたことを特徴とする多検体分析システム。

【請求項7】請求項1記載の多検体分析システムにおいて、上記検体ラックが上記主搬送ラインで搬送されるときに上記検体ラック又は検体容器上の識別情報の読取りに基づいて上記検体ラック上の検体の種別を上記制御装置が判定し、該当検体種のための分析条件が設定されている分析装置へ判定済検体ラックを搬送せしめることを特徴とする多検体分析システム。

フロントページの続き

(72)発明者 大石 忠

茨城県ひたちなか市大字市毛882番地 株 式会社日立製作所計測器事業部内 (72) 発明者 坂詰 卓

茨城県ひたちなか市大字市毛882番地 株 式会社日立製作所計測器事業部内